PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-243825

(43)Date of publication of application: 31.08.1992

(51)Int.Cl.

A61K 31/375 A61K 31/195

(21)Application number: 03-023770

(71)Applicant: SS PHARMACEUT CO LTD

(22)Date of filing:

25.01.1991

(72)Inventor: KITA FUMIO

MATSUMOTO KAZUO

(54) REMEDY FOR PIGMENTATION

(57) Abstract:

PURPOSE: To provide the subject medicine capable of effectively curing pigmentation by a short period administration.

CONSTITUTION: A medicine for internal use for pigmentation, containing tranexamic acid and ascorbic acid or salts thereof.

(19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

FΙ

(11)特許出願公開番号

特開平4-243825

(43)公開日 平成4年(1992)8月31日

(51) Int.Cl.5

識別記号

庁内整理番号

技術表示箇所

A 6 1 K 31/375

ADS

7475-4C

31/195

ADD

8413-4C

審査請求 未請求 請求項の数1(全 4 頁)

(21)出願番号

特願平3-23770

(71)出願人 000102496

エスエス製薬株式会社

(22)出願日

平成3年(1991)1月25日

東京都中央区日本橋浜町2丁目12番4号

(72) 発明者 北 史男

千葉県八千代市上高野1146-28

(72)発明者 松本 一男

東京都北区中里2-14-4

(74)代理人 弁理士 有賀 三幸 (外2名)

(54) 【発明の名称】 色素沈着症治療剤

(57)【要約】

【構成】 トラネキサム酸及びアスコルピン酸又はその 塩を含有する内服薬形態の色素沈着症治療剤。

【効果】 本発明の薬剤を経口投与すれば、短期間の投 与で色素沈着症を有効に治療することができる。

1

【特許請求の範囲】

トラネキサム酸、及びアスコルビン酸又 【請求項1】 はその塩を含有する内服薬形態の色素沈着症治療剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は色素沈着症に対して優れ た効果を有する内服型の色素沈着症治療剤に関する。

[0002]

【従来の技術】色素沈着症は、一般に、遺伝的素因、ホ ルモンの異常、日光の紫外線刺激、光力学的物質等の皮 10 膚刺激、アレルギー性接触皮膚炎の悪化等により、皮膚 内にメラニンが異常沈着することによっておこるものと 考えられている。このような色素沈着症の治療法として は、従来、ハイドロキノン、ピタミンC誘導体、コウジ 酸、トラネキサム酸等を含有する外用剤;ビタミンC、 L-システイン、グルタチオン、トラネキサム酸等を含 有する内服剤が提案され、そのうちのあるものは実際に 市場に提供されているが、ハイドロキノン製剤以外に は、短期間に充分な効果が認められるものはない。しか しながら、ハイドロキノン製剤は副作用が強いために、 本邦ではほとんど使用されていない。

[0003]

【発明が解決しようとす課題】従って、本発明は、副作 用がなく安定性が高く、短期間の投与で充分な効果が期 待できる色素沈着症治療剤を提供することを目的とする ものである。

[0004]

【課題を解決するための手段】斯かる実情において、本 発明者は鋭意研究を行った結果、単独の内服でもある程 あまり効果が認められないアスコルビン酸又はその塩を 配合することにより、色素沈着症の治療効果が相乗的に 増大し、短期間の投与で優れた効果が得られることを見 出し、本発明を完成した。

【0005】すなわち、本発明は、トラネキサム酸、及 びアスコルビン酸又はその塩を含有する内服薬形態の色 素沈着症治療剤を提供するものである。

【0006】本発明治療剤の一成分であるトラネキサム 酸は抗プラスミン剤として用いられているもので、LD 50 が 5 g / kg以上 (イヌの経口) と極めて毒性の低いも 40 のである。また、アスコルビン酸もLDsoが5g/kg以 上(イヌの経口)の極めて毒性の低いものである。アス コルビン酸の塩としては、ナトリウム塩、カルシウム塩 等が挙げられる。

【0007】本発明の色素沈着症治療剤は、トラネキサ ム酸、及びアスコルビン酸又はその塩が、共にそれぞれ 1日量として、500~1,500mg、特に1,000~1,500mg になるように、1日に1~数回、特に3回に分けて投与 するのが好ましい。

【0008】本発明の色素沈着症治療剤は経口投与の形 50

態、例えば顆粒剤、細粒剤、散剤、カプセル剤、錠剤、 液剤等の種々の製剤とすることができる。これらの製剤 を製造するには、上記必須成分のほかに、かかる場合に 一般に使用されている助剤及び他の薬剤等を使用するこ とができ、その製法は自体公知の方法によって行われ る。

[0009]

【実施例】次に実施例を挙げて説明する。

【0010】 実施例1

アスコルピン酸 1000mg トラネキサム酸 1000mg 粉糖 2475mg 軽質無水ケイ酸 25mg

以上の成分から常法によって顆粒剤を製造し、これを3 包に分包し、1日分とした。

【0011】試験例1

下記に示す3種の顆粒剤、すなわち実施例1で調製した 薬剤(A)、トラネキサム酸単味剤(B)及びアスコル ビン酸単味剤 (C) を、色素沈着症の1種である肝斑患 20 者(全て女性)に1回1包、1日3回、2ケ月間経口投 与し、投与前後の色素沈着の程度を比較する単純比較臨 床試験を行った。〔1日量(3包)中〕

薬剤 (A) (B)

(C)

アスコルピン酸 1000mg - 1000mg トラネキサム酸 1000mg 1500mg -粉糖 2475mg 2975mg 3475

軽質無水ケイ酸 25mg 25mg25mg 度の治療効果が認められるトラネキサム酸に、単独では 30 そのときの、薬剤の投与前後の症状変化は表 1 〔(A) 投与群〕、表2〔(B)投与群〕及び表3〔(C)投与 群〕のとおりであり、これに基づいて評価した色素沈着 症の改善度は表4に示すとおりである。

[0012]

【表1】

10

20

選剤(A)投与群

年令 部 位 改善度 No. 額、右ほほ 著明改善 1 39 両ほほ、鼻の下 著明改善 2 39 両ほほ、鼻の下 著明改善 3 45 4 41 両ほほ 5 31 両ほほ 数 善 6 両ほほ、まぶた 货 善 38 両ほほ、まぶた 畵 7 改 49 8 40 上口唇 改 善 9 軽度改善 40 10 50 右ほほ 改 善 11 50 両ほほ 不 变 12 47 額、両ほほ 轻度改善 両ほほ 13 52 14 額、両ほほ 軽度改善 45 両ほほ 軽度改善 15 39 額、両ほほ 16 40 17 43 額、両ほほ 軽度改善 額、両ほほ 18 30 改 顏全面 改 兽 19 41 20 51 両ほほ 改 善

【0013】 【表2】

華剤 (B) 投与群

No.	年令	部位	改善度
21	45	両ほほ	改善
22	53	面ほほ	不多
23	58	額、左ほほ	轻度改善
24	43	額、両ほほ	軽度改善
25	35	額、両はほ	改善
26	35	両ほほ	著明改善
27	38	両ほほ	改
28	40	両ほほ	改善
29	50	右ほほ	轻度改善
30	39	額、両ほほ	改善
31	47	額、両ほほ	不多
32	45	両ほほ	不 3
33	39	両ほほ	改善
34	40	額、而ほほ	改
35	37	関係は	軽度改善
36	30	額	改善
37	41	頗全面	不 多
38	33	両ほほ	改善
39	40	両ほほ	改善
40	37	両ほほ	轻度改善

【0014】 【表3】

6

5 薬剤 (C) 投与群

No.	年令	部位	改善度
41	46	阿ほほ	不変
42	43	両ほほ	不 変
43	38	阿保佐	轻皮改善
44	49	額、両ほほ	不 変
45	40	額、両ほほ	不変
45	40	被、呼ばは	一个 独

*【0015】 【表4】

10

46 37 額 轻度改善 両ほほ 47 35 軽度改善 鎖全面 48 51 変 額、両ほほ 不 変 53 49 両ほほ 改 善 50 46 不 51 48 難ほほ 変 52 37 右ほほ 変 53 33 経度改善 54 39 両ほほ、鼻の下 不 変 おお両 55 37 改 善 両ほほ 56 41 不 変 両ほほ 57 38 轻度改善 58 40 左ほほ 変 59 42 額、両ほほ 不 変 60 39 額、両ほほ 不 変

20

著明改善 轻度改善 不変 惠化 合計 改善率 (%) 薬剤 善货 . 5 0 20 5 65,0(90,0) (A) 3 10 55.0(80.0) 5 4 0 20 (B) 10 1

13

0

20

5

()内は軽度改善を含めた場合

0

【0016】 【発明の効果】本発明の色素沈着症治療剤は副作用がな

(C)

く、経口投与によって、短期間に色素沈着症を有効に治療することができる。

10.0(35.0)